PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特計協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7 C08F 14/18, 2/38, C08K 5/14

A1

(11) 国際公開番号

WO00/47641

(43) 国際公開日

2000年8月17日(17.08.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/00735

(22) 国際出願日

2000年2月10日(10.02.00)

(30) 優先権データ

特願平11/36152

1999年2月15日(15.02.99)

ЛР

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) ダイキン工業株式会社 (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP]

〒530-8323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センタービル Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

斎藤秀哉(SAITO, Hideya)[JP/JP]

樋口哲也(HIGUCHI, Tetsuya)[JP/JP]

小松 聡(KOMATSU, Satoshi)[JP/JP]

小山 哲(KOYAMA, Satoshi)[JP/JP]

〒566-8585 大阪府摂津市西一津屋1番1号

ダイキン工業株式会社 淀川製作所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

朝日奈宗太,外(ASAHINA, Sohta et al.)

〒540-0012 大阪府大阪市中央区谷町二丁月2番22号

NSピル Osaka, (JP)

(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING FLUOROPOLYMER

(54)発明の名称 フルオロポリマーの製造法

(57) Abstract

A process for producing a fluoropolymer which comprises polymerizing one or more radical-polymerizable monomers comprising at least one fluoroolefin monomer in the presence of a free-radical polymerization initiator and optionally of an inactive fluorocarbon and a chain transfer agent in a polymerization system where at least one of the components thereof is in a supercritical state. By the process, the polymer is prevented from undergoing generation of unstable terminal groups or a decrease in purity, and a complicated post-treatment, etc. are eliminated.

少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む 1 種 また は 2 種 以 上 の ラ ジ カ ル 重 合 性 モ ノ マ ー を 、 ラ ジ カル重合開始剤、要すれば不活性なフルオロカーボンお よび連鎖移動剤の存在下に、重合反応場を構成する成分 の少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において 重合するフルオロポリマーの製造法。該製造法によりポ リマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な 後処理などを解消する。

カザフスタン セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ リベリア アラブを 長国連邦 アンディグア・バーブーダ アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイン ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス ベルギー ドミニカ アルジェリア エストニア スペイン フィンシンド フラン A L AM AZ BA BB バルバー バルルドー バー・ア イブがナララナタング アー・ア アー・ア アー・ア アー・ア カーコス アーコス アーコス アーコス BE BF BG

PCTに基づいて公開される国際出願のパンプレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

IDELINSTPEGE KR イイタア イタ本 ケーニギスタン キルギスタン 北朝鮮 韓国

モルトリア マダガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 マリゴル モンゴル モニリタニア MX MZ NE

NOZ PT ノールウェー ニュー・ジーランド ポーランド ┌── 夕ジキスタン トルクメニスタン 米国 ウズベキスタン ヴェトナム ユーゴースラヴィア 南アフリカ共和国 ジンバブエ

明細書

フルオロポリマーの製造法

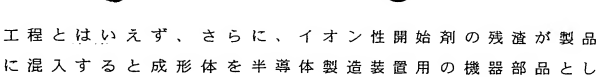
技術分野

本発明は、超臨界状態で重合を行なうフルオロポリマーの製造法に関する。

背景技術

フルオロポリマーは、その卓越した耐薬品性、耐溶剤性、耐熱性を示すことから、 過酷な条件下で使用されるシール材などの原料として、 自動車工業、半導体工業、化学工業等の広い産業分野において使用されている。

従来、これらのフルオロポリマーの製造は、水性媒体中で水溶性ラジカル開始剤または油溶性ラジカル開始剤または増加溶性ラジカル開始剤を用いて、フルオロオレフィンを乳化重合または懸濁重合することにより行なわれてきた。その重合反応場は実質的に生成ポリマー粒子中であったり、重合反応に影響を与えにくい不活性溶剤中であった。



懸濁重合の場合、生成ポリマーの析出による反応槽内壁への付着が発生し、ポリマー収率を悪化せしめ、ポリマー生産コストを上昇させるという問題を有している。

て使用する場合には問題となる。

ところで近年、二酸化炭素を中心とした超臨界流体を 反応の場として用いる研究が盛んに行なわれるようにな ってきた。超臨界流体とは、臨界温度、臨界圧力を共に 越えた領域にある流体で、一般的には、経済的理由から 臨界点を大きく超えない範囲が積極的に用いられる傾向 がある。

超臨界流体は、熱伝導が良く、拡散が早く、粘性が小 さいことから、反応媒体として適した性質を有している。 - 超臨界流体を用いるフルオロオレフィンの重合として は、たとえば特表平7-505429号公報に、超臨界 二酸化炭素を反応場としたフルオロアクリレートのラジ カル重合反応が開示されている。また、米国特許第5, 312,882号明細書には、二酸化炭素に親和性のあ る部位をもつ界面活性剤の存在下に、超臨界二酸化炭素 を連続相としモノマーを分散相とする重合が開示されて いる。米国特許第5, 527, 865号明細書には、超 臨界二酸化炭素と水を同時に用いて、フッ素系アニオン 界面活性剤の存在下、テトラフルオロエチレンの2相分 離系におけるラジカル重合が開示されている。さらに、 米国特許第5, 618, 894号明細書には、超臨界二 酸化炭素中で、安定なポリマー末端基を生成し得るラジ カ ル 重 合 開 始 剤 を 用 い て 、 非 水 条 件 下 で テ ト ラ フ ル オ ロ

本発明者らは、ポリマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な後処理などを解消するべく研究を重



ね、重合反応に関与する必要最小限の成分の存在下に超臨界状態を形成することにより前記の課題を解決し得、 さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることの できるフルオロポリマーの製造法を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかつモーノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、重合系の全圧力が

絶対圧力40MPa以下で、かつモノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

さらに、これらの製造法は、連鎖移動剤を存在させた反応場において重合してもよい。

発明を実施するための最良の形態

本発明において、「モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」および「モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」とは、つぎの反応場をいう。①フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが1種の場合は、そのモノマーの臨界圧力および臨界温度をいずれも超えた状態の反応場。

②フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが2種以上である場合は、それらのモノを独立してルオラのしてオラには、とれいいでは、カーロのでは、では、カーは、とれいでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのでは、カーロのででは、カーロのでは、カーのでは、カ

③ フルオロカーボンと少なくとも 1 種 のモ ノマーを用い

6

る場合は、②と同じく、それらの成分のうちの最も低い 臨界圧力を超え、かつ最も低い臨界圧力を独立していず れも超えた状態の反応場。

なお、本発明においては、これらの超臨界状態の反応場として、上記でいう最も低い臨界点(圧力、温度)に近い領域の反応場を採用することが、エネルギー効率の向上、製造設備費の低減化の観点から好ましい。

反応場が本発明でいう超臨界状態であるか否かは、測定したい系の飽和状態および一相域での圧力、密度および温度の関係を測定(PVT測定)することにより判定できる。しかし、実測値の入手が困難な場合、推算値(日本化学会編、「化学便覧基礎編、改訂5版」、6頁、丸善(株)発行(平成7年3月15日))により代替することもできる。

本発明では、ラジカル重合開始剤の存在下または不活性なフルオロカーボンおよびラジカル重合開始剤の存在下に、超臨界状態の反応場で少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを重合する。

本発明において超臨界状態の反応場を形成する成分には、

(1) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーのみ、(2) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーと不活性なフルオロカーボンとの混合物がある。

ラジカル重合性モノマーとしては、

(i) 1 種 の フ ル オ ロ オ レ フィ ン モ ノ マ ー、

(ii) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーの混合物、(iii) 1 種のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物、(iv) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物が採用できる。

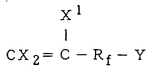
フルオロオレフィンモノマーとしては、テトラフルオロエチレン (TFE)、ヘキサフルオロプロピレン (HFP)、パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) (PAVE)、

$$\begin{array}{cccc}
CF &= CF \\
/ & & \\
O & O \\
C \\
CF_3C & CF_3
\end{array}$$

$$CF_2 = CFOCF_2CF = CF_2$$

などのパーフルオロオレフィンモノマー;ビニリデンフルオライド (VdF)、トリフルオロエチレン、フッ化ビニル、トリフルオロプロピレン、ペンタフルオロプロピレン、ヘキサフルオロイソプテンなどの非パーフルオロオレフィンモノマーがあげられる。PAVEとしてはパーフルオロ(メチルビニルエーテル)(PEVE)、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル)(PPVE)などがあげられる。

また、官能基含有フルオロオレフィンモノマーも使用できる。官能基含有フルオロオレフィンとしては、たと えば式:



(式中、Yは一CH₂OH、一COOH、一SO₂F、一SO₃M(Mは水素、NH₄基またはアルカリ金属)、カルボン酸塩、カルボキシエステル基、エポキシ基またはニトリル基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは炭素数 1~40の2価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1~40のエーテル結合を含有する 2 価の含フッ素アルキレン基を表わす)があげられ、具体例としては、たとえば

 $CF_2 = CFOCF_2 CF_2 CH_2 OH$, $CF_2 = CFO (CF_2)_3 COOH$,

 $CF_2 = CFCF_2COOH$; $CF_2 = CFCF_2CH_2OH$,

 $CF_2 = CFCF_2CF_2CH_2CHCH_2$, $CF_2 = CFCF_2OCF_2CF_2CF_2COOH$

CF₂=CFCF₂OCFCFCOOCH₃, CF₂=CFOCF₂CFOCF₂CF₂SO₂F,

 $CF_2 = CFCF_2CF_2COOH$, $CF_2 = CFCF_2COOH$,

 $CH_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 OH$, $CH_2 = CFCF_2 CF_2 COOH$,

$$CH_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CHCH_2$$
 $CH_2 = CF (CF_2 CF_2 \rightarrow 2 COOH)$

$$CH_2 = CFCF_2 OCFCH_2 OH$$
 , $CH_2 = CFCF_2 OCFCOOH$, CF_3

 $CH_2 = CHCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 COOH$,

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 CH_2 OH$

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 COOCH_3$

$$CH_2 = CFCOOH$$
 , $CH_2 = CHCH_2C - OH$ CF_3

$$CF_3$$
|
 $CF_2 = CF (OCF_2 CF)_{\overline{m}} O - (CF_2 -)_{\overline{n}} CN$

(式中、mは0~5、nは1~8)、

$$CF_3 = CF (CF_2 OCF)_{\overline{n}} CF_2 OCF = CF_2$$
 $CN CF_3$

 $(nt1 \sim 4)$

 $CF_2 = CFO(CF_2 \rightarrow n OCF(CF_3)CN$

 $(nt2 \sim 5)$

$$CF_2 = CFO + CF_2 \rightarrow n$$
 CN

 $(nt1 \sim 6)$,

 $CF_2 = CF [OCF_2 CF (CF_3)]_{n} OCF_2 CF (CF_3) CN$

 $(nt1 \sim 2)$, stt

$$CH_2 = CFCF_2 O + CFCF_2 O \xrightarrow{n} CF - CN$$

$$CF_3 \qquad CF_3$$

 $(nt1 \sim 2)$

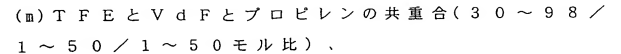
などがあげられる。

そのほか、非パーフルオロオレフィンモノマーとして ヨウ素含有モノマー、たとえば特公平5-63482号 公報や特開昭62-12734号公報に記載されている パーフルオロ(6,6-ジヒドロ-6-ヨード-3-オ キサー1-ヘキセン)、パーフルオロ(5-ヨード-3 -オキサー1-ペンテン)などのパーフルオロビエルエ ーテルのヨウ素化物も共重合できる。

非フルオロオレフィンモノマーとしては、たとえばエ チレン(ET)、プロピレン、プテン、ペンテンなどの 炭素数 2 ~ 1 0 の α - オレフィンモノマー;メチルビニ ルエーテル、エチルピニルエーテル、プロピルピニルエ ーテル、シクロヘキシルピニルエーテル、ヒドロキシブ チルビニルエーテル、ブチルビニルエーテルなどのアルキル基が炭素数 1 ~ 2 0 のアルキルビニルエーテルなどがあげられる。

本発明の超臨界状態の反応場での重合は、つぎのラジカル重合性モノマーの組み合わせが特に好適に適用できる。

- (a) V d F 、 T F E 、 C T F E などの1種の単独重合、
- (b) V d F と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (c) V d F と H F P と T F E の共重合(50~98/1~40/1~40 モル比)、
- (d) H F P とエチレンの共重合(1~50/50~99モル比)、
- (e) H F P とエチレンと T F E の共重合(1~50/40~98/1~45モル比)、
- (f) P A V E と T F E の 共 重 合(1~50/50~99モル比)、
- (g) T F E と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (h) T F E と E T の 共 重 合 (1~99/1~99モル比)、
- (i) T F E とプロピレンの共重合(1~99/1~99モル比)、
- (j) V d F と T F E の 共 重 合 (1~99/1~99モル 比)、
- (k) V d F と C T F E の 共 重 合($1 \sim 9$ 9 / $1 \sim 9$ 9 モル 比)、
- (1) V d F と C T F E と T F E の 共 重 合 (5 0 ~ 9 8 / 1 ~ 3 0 / 1 ~ 3 0 モ ル 比)、



- (n) エチレンとHFPとVdFの共重合(10~85/10 ~45/1~45モル比)、
- (o) エチレンとHFPとVdFとTFEの共重合(10~85/10~45/1~45/1~30モル比) など。

本発明において反応場にフルオロカーボンを存在させてもよい。フルオロカーボンとしては、ペンタフルオロエタン、トリフルオロエタン、カリフルオロメタンロンがあげられる。これらは反応場でモノマーの希解性を調整する。

フルオロカーボンは、使用する場合は、モノマー全量に対して1~500重量%、好ましくは1~300重量%、特に好ましくは1~200重量%とする。多すぎると反応後に回収すべきフルオロカーボン量が多くなり、好ましくない。なお、高分子量物を得るという観点からは、生成したポリマーが反応系に完全には溶解せず、分散状態であることが好ましい。

本発明において反応場に水を共存させることもできるが、後処理工程をより簡素にするためには実質的に水を存在させない方が好ましい。

また本発明においては、さらに目的とするポリマーの分子量を調節するために連鎖移動剤を加えてもよい。・

連鎖移動剤としては、炭化水素類、ハロゲン化炭化水 素類のほか、炭化水素系のアルコール類、エステル類、 ケトン類、メルカプタン類などがあげられる。炭化水素 類 としては、ペンタン、ブタン、ヘキサンなどの炭素数 4~6.の炭化水素があげられる。ハロゲン化炭化水素類 としては、たとえばテトラクロルメタン、メチレンクロ ライドなどがあげられる。炭化水素系アルコール類とし ては、たとえばメタノール、エタノール、イソプロパノ ールなどがあげられる。炭化水素系エステル類としては、 たとえば酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、プロピ オン酸エチル、アセト酢酸エチル、マロン酸ジメチル、 マロン酸ジエチル、コハク酸ジメチル、コハク酸ジエチ ルなどがあげられる。炭化水素系のケトン類としては、 たとえばアセトン、アセチルアセトン、シクロヘキサノ ンなどがあげられる。メルカプタン類としては、たとえ ばドテシルメルカプタンなどがあげられる。これらのう ち、少量の添加で分子量を大きく下げられる点から、ペ ンタン、ブタン、マロン酸ジエチル、テトラクロルメタ ン、アセトンおよびドデシルメルカプタンが好ましい。

連鎖移動剤の配合量は、目的とするポリマーの分子量によって適宜決定すればよいが、通常、モノマー全量に対して 0 . 0 1 ~ 5 重量%、特に 0 . 1 ~ 2 重量%とするのが好ましい。

本発明の重合は、ラジカル重合性モノマーの重合を超臨界状態の反応場でラジカル重合開始剤の存在下に行なう。

反応場を超臨界状態にする方法としては、たとえばモ ノマーおよび要すればフルオロカーポンを耐圧重合槽に 圧入し、臨界温度以上に昇温することにより臨界圧力にして超臨界状態を形成する方法、槽内部を臨界圧力以上および臨界温度以上に調節した耐圧重合槽にモノマー要すればフルオロカーボンを連続的に導入して超臨界状態を形成する方法などがある。また、回分式、半回分式、連続式のいずれの方法でも重合は可能である。

参考までに、代表的なモノマーおよびフルオロカーボンの臨界圧力(Pc)と臨界温度(Tc)を示しておく。

物質名	P c	T c	文 献
• •	(MPa)	(K)	
モノマー			
V d F	4.430	303.30	1
H F P	2.900	367.10	2
The T of F E^{*} . The second constant T	3.940	306.00	
CTFE	3.960	379.00	4
PMVE	2.803	362.33	5
P E V E	2.266	394.67	5
PPVE	1.901	423.51	5
エチレン	5.041	282.34	6
プロピレン	4.600	364.90	6-
フルオロカーボン		, , , , , ,	
パーフルオロメタン	3.745	227.51	7
トリフルオロメタン	4.836	298.97	7
ジフルオロメタン	5.830	351.55	8
パーフルオロエタン	3.043	293.03	9
1, 1, 1, 2 -	4.056	374.18	1 0
テトラフルオロエタン			

1,1,1,1-3.765345.7511トリフルオロエタン4.516386.417パーフルオロシクロブタン2.773388.3712文献名は以下のとおりである。

- 1: Riddick, J. A., Bunger, W. B., Sakano, T. K., "Organic Solvents: Physical Properties and Methods of Purification," 4th Ed., Wiley Interscience, New York (1986)
- 2: Matheson Comany, Inc., "Matheson Gas Data Book" unabridged ed., 4 vols., East Rutherford, New Jersey (1974).
- 3 : Weiss, G., "Hazardous Chemicals Data Book,
 "Noyes Data Corp. Park Ridge, NJ (1986).
- 4: Engineering Sciences Data, Item 91006, "Vapor Pressures and Critical Points of Liquids. Halogenated Ethylenes," ESDU, London April (1991).
 - 5:推算(Lydersen法)
 - 6: Tsonopoulos, C., Ambrose, D., "Vapor-Liquid Critical Properties of Elements and Compounds. 6. Unsaturated Aliphatic Hydrocarbons" J. Chem. Eng. Data 41, 645 (1996).
 - 7: Thermodynamics Research Center, "TRC
 Thermodynamic Tables, Non-Hydrocarbons" The
 Texas A&M University System, College
 Station, TX (1996).
 - 8 : Gross, U., Song, Y. W., *Thermal Conductivities of

New Refrigerants R125 and R32 Measured by the Transient Hot-Wire Method" Int. J. Thermophys. 17(3), 607(1996).

- 9: Wilson, L.C., Wilding, W.V., Wilson, H.L., Wilson, G.M., "Critical Point Measurements by a New Flow Method and a Traditional Static Method" J.Chem.Eng.Data 40,765(1995).
- 10: McLinden, M.O., Huber, M.L., Outcalt, S.L.,

 "Thermophysical Properties of Alternative
 Refrigerants: Status of the HFCs" ASME Winter
 Annual Meeting, New Orleans, LA-November
 28(1993).
- 11: Nagel, Bier, K., Int. J. Refrigeration 19(4), 264(1996).
- . 12: Thermodynamics Research Center, "Selected

 Values of Properties of Chemical Compounds,

 Data Project, Texas A&M University, College

 Station, Texas (1983).

なお、反応場を構成する成分が混合系の場合、混合系となることにより臨界圧力および/または臨界温度が単独の場合よりも降下または上昇することがあるが、本発明では実際の反応場で最低臨界圧力以上かつ最低臨界温度以上になっていればよいことは前述のとおりである。

50時間程度である。臨界点を大きく超えて高温高圧とすると反応設備費がかかる。

重合はラジカル重合開始剤の存在下に行なう。ラジカル重合開始剤としては、たとえば有機または無機の過酸化物、過硫酸塩、アゾ化合物などが使用できる。

有機過酸化物としては、たとえば2,5-ジメチル-2, 5 - ビス (t - プチルパーオキシ) ヘキサン、ジー t - プチルパーオキサイドなどのジアルキルパーオギサ イド;イソプチルパーオキサイド、3,5,5-トリメ チルヘキサノイルパーオキサイド、オクタノイルパーオ キサイド、ラウロイルパーオキサイド、ステアロイルパ ーオキサイド、スクシニックアシッドパーオキサイドな どのジアシルパーオキサイド;ジノルマルプロピルパー オキシジカーボネート、ジイソプロピルパーオキシジカ ーボネート、ビス (4-t-ブチルシクロヘキシル) パ ーオキシジカーボネート、ジー2-エトキシエチルパー オキシジカーボネート、ジー2-エチルヘキシルパーオ キシジカーボネート、ジー2ーメトキシブチルパーオキ シジカーボネートなどのパーオキシジカーボネート; 1, 1,3,3-テトラメチルプチルパーオキシネオデカノ エート、1-シクロヘキシル-1-メチルエチルパーオ キシネオテカノエート、 t - ヘキシルパーオキシネオデ カノエート、 t - プチルパーオキシネオデカノエート、 t - ヘキシルパーオキシピバレート、 t - プチルパーオ キシピパレート、1,1,3,3-テトラメチルプチル パーオキシー2-エチルヘキサノエート、2,5-ジメ チルー2,5-ビス(2-エチルヘキサノイルパーオキ シ) ヘキサン、 1 - シクロヘキシル-1-メチルエチル パーオキシー2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルパーオキシ2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルパーオキシ2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルパーオキシイソプチレート、 t ー ブチルパーオキシ3, 5 ・ シートリメチルヘキサノエート、 t ー プチルパーオキション ポネート、 t ー ブチルパーオキション エチルヘキシー ボネート、 t ー ブチルパーオキション アセテート などのパーオキシエステル:

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
CF_2CF_2 \rightarrow \overline{3} & C - O \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(CF_3 - O \rightarrow \overline{2})
\end{array}$$

などがあげられる。

無機過酸化物としては、たとえば過酸化水素があげられる。

過硫酸塩としては、たとえば過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウムなどがあげられる。

また過酸化物と過硫酸塩の場合、還元剤と組み合わせて使用することも可能である。

アゾ化合物としては、たとえばシアノー2ープロピルアソホルムアミド、1,1'ーアゾビス(シクロヘキサンー1ーカルボニトリル)、2,2'ーアゾビス(2ーアミジノプロバン)二塩酸塩、2,2'ーアゾビス(2ーメチルプチロニトリル)、2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)、2,2'ーアゾビス[Nー(2ープロペニル)-2ーメチルプロピオンアミド]、ポリジメ

・ チルシロキサンセグメント含有マクロアゾ化合物、 2, 2 ′ - アゾピス(2, 4, 4 - トリメチルペンタン)、 2, 2′-アゾビス(4-メトキシ-2, 4-ジメチル . バレロニトリル)、4,4′-アゾピス(4-シアノ吉 草酸).、2,21-アゾビスイソ酪酸ジメチル、2,21 ーアゾビス [2-(2-イミダゾリン-2-イル) プロ パン] 二塩酸塩、2, 2′-アゾビス [2-(2-イミ ダゾリン-2-イル)プロパン]二硫酸塩二水和物、2, 2 ′ - アゾビス [2 - (2 - イミダゾリン - 2 - イル) プロパン]、2,2′-アゾビス{2-メチル-N-[1, -1 -ビス(ヒドロキシメチル) - 2 -ヒドロキシエチル] プロピオンアミド】、2,2′-アゾビス {2-メチル - N - [1, 1 - ビス (ヒドロキシメチル) エチル] プ ロピオンアミド } 、 2 , 2 ′ - アゾビス [2 - メチル-N-(2-ヒドロキシエチル)プロピオンアミド]、2, 2 ′ ーアゾビスイソプチルアミドニ水和物、 2 , 2 ′ -アゾビス[2-(ヒドロキシメチル)プロピオニトリル] などがあげられる。

ラジカル重合開始剤はモノマー全量の 0 . 0 0 5 ~ 10 重量%、好ましくは 0 . 0 5 ~ 2 重量%とする。

本発明の製造法における重合法としてヨウ素移動重合法(特開昭53-125491号公報参照)を採用する場合、一般式(I):

R (I) x (Br) y (I)

(式中、Rは炭素数1~16の飽和もしくは不飽和の2価のフルオロ炭化水素基または2価のクロロフルオロ炭化水素基または2価のクロロフルオロ炭化水素基または炭素数1~3の飽和もしくは不飽和の2価の炭化水素基であり、x およびy は0.1または2で

あり、x + y = 2 である)で表わされる化合物の存在下に重合するとき、重合速度が大きくなる点で有利である。

式(I)の化合物としては、たとえば 1.、3 - ジョー ドパーフルオロプロパン、1,3-ジョード-2-クロ ロパーフルオロプロパン、1,4-ジョードパーフルオ ロブタン、1,5-ジョード-2,4-ジクロロパーフ ルオロペンタン、1,6-ジョードパーフルオロヘキサ ン、 1 , 8 - ジョードパーフルオロオクタン、1、12 - ジョードパーフルオロドデカン、1,16-ジョード パーフルオロヘキサデカン、ジョードメタン、1,.2-ジョードエタン、1, 3-ジョード-n-プロパン、C F₂Br₂. BrCF₂CF₂Br. CF₃CFBrCF₂Br. CFClBr₂、BrCF₂CFClBr、CFBrCl CFClBr、BrCF2CF2CF2Br、BrCF2C - F B ェ O C F 3、1 - ブ ロ モ - 2 - ヨ - ドパ - フ ル オ ロ エ タン、1-ブロモ-3-ヨードパーフルオロプロパン、 1-プロモー4-ヨードパーフルオロプタン、2-ブロ モー 3 - ヨードパーフルオロブタン、 3 - ブロモー 4 -ヨードパーフルオロブテンー1、2-ブロモー4-ヨー ドパーフルオロブテンー1、ベンゼンの各種置換位置の モノヨードモノブロモ置換体、ジョードモノブロモ置換 体、モノヨードジブロモ置換体、(2-ヨードエチル) および(2-プロモエチル)置換体などがあげられる。

これらの中でも、重合反応性、架橋反応性、入手の容易さなどから、1,4-ジョードパーフルオロブタン、ジョードメタンなどが好ましい。

また、本発明において、反応に関与しないかぎり、他の添加剤を加えてもよい。添加剤としては、たとえばラ

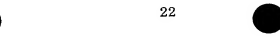
ジカル 重合 開始 剤 の 溶 剤 (パーフルオロヘキサン、2,2,3,3-テトラフルオロプロピレンアルコールなど)などがあげられよう。

本発明の製造法によれば、前記のラジカル重合性モノマーを構成単位とする含フッ素単独重合体および共重合体が製造できる。これらのフルオロポリマーは樹脂であってもエラストマーであってもよい。

製造でっきるフルオロポリマーの具体例としては、限定 的ではないが、樹脂としてポリテトラフルオロエチレン (PTFE)、ポリビニデンフルオライド(PVdF)、 ポリクロロトリフルオロエチレン(PCTFE)、Vd F-TFE共重合体、VdF-TFE-CTFE共重合 体、 TFE- HFP共重合体 (FEP。 HFP含有量 3 0 モル%以下)、TFE-PAVE共重合体(PFA。 PAVE含有量20モル%以下)などがあげられる。エ ラストマーとしてはVdF-HFP共重合体、VdF-HFP一TFE共重合体、HFP一ET共重合体、HF P-ET-TFE共重合体、HFP-ET-VdF共重 合体、HFP-ET-VdF-TFE共重合体、TFE - P A V E 共 重 合 体 (P A V E 含 有 量 2 1 ~ 5 0 モル %)、 TFE-HFP共重合体(HFP含有量31~50モル %)、TFE-プロピレン共重合体、VdF-CTFE 共 重 合 体 、 T F E - V d F - プ ロ ピ レ ン 共 重 合 体 な ど が あげられる。

つぎに本発明を実施例に基づいて説明するが、本発明はかかる実施例のみに限定されるものではない。 実施例 1

5 4 8 m l の内容積のステンレススチール製オートク



レーブを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりヘキサフルオロプロピレン(HFP) およびビニリデンフルオライド (VdF) をそれぞれ 1 1 4 . 2 g および 4 0 . 2 g 仕込み、系内温度(反応温度)を 1 2 0 ℃に上げたところ系内圧力が 5 . 1 3 M P a となった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチルI (日本油脂 (株) 製の t ープチルパーオキシイソプロピルモノカーボネート) 1 . 1 8 gを 2 , 2 , 3 , 3 ーテトラフルオロー n ープロピルアルコール 4 . 0 0 g に溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 5 . 1 3 M P a 、温度 : 1 2 0 ℃であった。この圧力温度条件は H F P の P c (2 . 9 0 0 M P a) を超えかつ V d F の T c (3 0 . 1 5 ℃) を超えていることから、本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分を V d F / H F P 混合モノマー(7 8 . 0 / 2 2 . 0 モル比)を圧入することにより補い、 5 . 1 3 M P a で 1 2 0 ℃の一定の条件で 2 . 0 時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物86.1gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、 組成は V d F / H F P がモル比で 7 0 . 8 / 2 9 . 2 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換算値で数平均分子量 1 1 , 0 0 0 、重量平均分子量 2 2 , 0 0 0 であった。



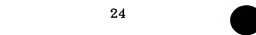
5 4 8 m l の内容積のステンレススチール製オートクレーブを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりパーフルオロシクロブタン(C 3 1 8)、ヘキサフルオロプロピレン(H F P)およびピニリデンフルオライド(V d F)をそれぞれ100g、114.2gおよび40.2g仕込み、系内温度(反応温度)を120℃に上げたところ系内圧力が5.42MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパーブチル I 1 . 1 8 gを 2 , 2 , 3 , 3 ーテトラフルオロー n ープロピルアルコール 4 . 0 0 g に溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 5 . 4 2 M P a 、温度 : 1 2 0 ℃であった。この圧力温度条件は C 3 1 8 の P c (2 . 7 7 8 M P a)を超えかつ V d F の T c (3 0 . 1 5 ℃)を超えていることから、本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分を V d F / H F P 混合モノマー(7 8 . 0 / 2 2 . 0 モル比)を圧入することにより補い、5 . 4 2 M P a で 1 2 0 ℃の一定の条件で 2 . 0 時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物140.9gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 4 . 7 / 2 5 . 3 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換



算値で数平均分子量21,000、重量平均分子量40, 000であった。

実 施 例 3

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートクレープを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプにより1、1、1、2ーテトラフルオロエタン(R134a)、ヘキサフルオロプロピレン(HFP) およびピニリデンフルオライド(VdF)をそれぞれ200g、114.2gおよび40.2g仕込み、系内温度(反応温度)を105℃に上げたところ系内圧力が6.30MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチルI1.18gを2,2,3,3ーテトラフルオローnープロピルアルコール4.00gに溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は6.30MPa、温度:105℃であった。この圧力温度条件は実施例1に述べたように本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分をVdF/HFP混合モノマー(78.0/22.0モル比)を圧入することにより補い、6.30MPaで105℃の一定の条件で2.0時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物31.8gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 7 . 8 / 2 2 . 2 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換

算値で数平均分子量 1 9,000、重量平均分子量 3 6,000であった。

産業上の利用可能性

本発明の超臨界重合法によれば、ポリマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な後処理などを解消でき、さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることができる。

請求の範囲

- 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 2. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかつモノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 3. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 4. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーおよま質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、重合系の全圧カが絶対圧カ40MPa以下で、かつモノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 5. さらに連鎖移動剤の存在下に重合する請求の範囲第



- 1項~第4項のいずれかに記載の製造法。
- ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーである請求の範囲第1項~
 第5項記載の製造法。
- 7. ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーとの混合物である請求の範囲第1項~第5項記載の製造法。
- 8. 不活性なフルオロカーボンが、ヒドロフルオロカーボンおよび/またはパーフルオロカーボンである請求の範囲第3項~第7項のいずれかに記載の製造法。
- 9. フルオロオレフィンモノマーがビニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレン、テトラフルオロエチレンおよびフッ化ビニルルよりなる群から選ばれた少なくとも1種であり、非フルカロオレフィンモノマーがエチレンおよびプロピオレンよりなる群から選ばれた少なくとも1種である請求の範囲第1項~第8項のいずれかに記載の製造法。
- 10. ラジカル重合性モノマーが、ビニリデンフルオライドを含む請求の範囲第9項記載の製造法。
- 11. ラジカル重合性モノマーが、ビニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとの混合物、ビニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとテトラフルオロエチレンの混合物、ヘキサフルオロプロピレンとエチレンとテトラフルオロエチレンとの混合物、テトラフルオロエチレンとパーフルオロ(アルキルビニトラフルオロエチレンとパーフルオロ(アルキルビニ

- 12. ヒドロフルオロカーボンが、ペンタフルオロエタン、 テトラフルオロエタン、トリフルオロエタン、トリフ ルオロメタンまたはジフルオロメタンである請求の範 囲第8項記載の製造法。
- 13. パーフルオロカーボンが、パーフルオロエタンまたはパーフルオロシクロブタンである請求の範囲第8項 記載の製造法。
- 14. ラジカル重合開始剤が金属原子を含まない有機過酸化物である請求の範囲第1項~第13項のいずれかに記載の製造法。
- 15. フルオロポリマーがフルオロエラストマーである請求の範囲第1項~第14項のいずれかに記載の製造法。



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00735

A CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
A. CLAS	Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/:	38, C08K5/14	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC	
	S SEARCHED	ational vissameation and if C	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
	Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/1	38, C08K5/14	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nan VENT WPI/L "SUPERCRITICAL" in al	ne of data base and, where practicable, sea	urch terms used)
	with the state of the stat	Jerace	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Category*	Citation of document with indication when	i	
Category	Citation of document, with indication, where a US, 4123603, A (E.I. Du Pont d		Relevant to claim No.
	31 October, 1978 (31.10.78),	e NewOurs and Company),	
Х	Claims		1,5,6,9~11,
Y	Claims		14,15 2-4,7,8,12,13
	& JP, 53-149291 ,A, claims		2 1,7,0,12,13
	JP, 52-134696, A (Asahi Glass	Co., Ltd.),	
х	11 November, 1977 (11.11.77),		
^	Claims; page 3, lower right col Upper right column, line 2	lumn, line 17 to page 4,	1~11,13~15
Y	Claims; page 3, lower right column, line 17 to page 4.		12
	Upper right column, line 2 (Family: none)		
	-		
	JP, 6-345824, A (Tokuyama K.K.) 20 December, 1994 (20.12.94),),	
х	Claims; page 3, left column, line	45 to right column, line	1~6,8,9,11,
	50		12,14
Y	Claims; page 3, left column, line	e 45 to right column, line	7,10,13,15
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:		
"A" document defining the general state of the art which is not priority date and not in conflict with the		e application but cited to	
"E" earlier	document but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone	
	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c considered to involve an inventive step	laimed invention cannot be
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such	documents, such
"P" docume			
Date of the a	ctual completion of the international search pril, 2000 (24.04.00)	Date of mailing of the international search	
27 A	piii, 2000 (24.04.00)	02 May, 2000 (02.05.	00)
Name and m	ailing address of the ISA/	LA silveria de 65	
	nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No			
r aromine ide	<i>j.</i>	Telephone No.	



International application No.
PCT/JP00/00735

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	(Family: none) US, 4166165, A (Asahi Grass Company, Ltd.,), 28 August, 1979 (28.08.79), Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6, line 60 to column 7, line 11 Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6, line 60 to column 7, line 11 & JP, 53-143686, A, Claims; page 6, lower left column, line 11 to lower right column, line 17; page 7, lower left column, line 10 to lower right column, line 6	1~4,6~14 5,15
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00735

			, , , , , ,
A. 発明の IntC	P属する分野の分類(国際特許分類 (I·PC)) : 1 ⁷ CO8F14/18、CO8F2/38, CO8K5/14		
D @##x+.	۲. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱. ۱.		•
B. 調査を 調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類 (IPC))		
IntC	1' C08F14/18、C08F2/38, C08K5/14		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
			-
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称	調査に使用した用語)	
DERWE	NT WP I/L アプストラクト中の"SUPER	CRITICAL"	
	•		
O BRITE L			·
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは その関連する第両の表示	関連する 請求の範囲の番号
	US, 4123603, A(E. I. Du Pont de Nemours		明水の範囲の番号
	31.10月.1978(31.10.78)	and Company)	
X	特許請求の範囲、		1, 5, 6, 9~11,
19			14, 15
Y	特許請求の範囲、		2~4, 7, 8, 12, 13
	&JP53-149291, A, 特許請求の範囲		
	TP52-134696 & (加格之株式会社)11 11日	1000 (11 11 00)	
x	JP52-134696, A, (旭硝子株式会社) 11. 11月 特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~	. 1977 (11, 11, 77) 第4百十 に棚2年ロ	1 11 10 15
Y	特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~	第4貝石上側2行日、 第1百七上脚2行日	1~11,13~15
	TOTAL MARKET THE	おき只石工(M21)日、 	12
× C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
「A」特に関連 もの	望のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	れた文献であって
	日前の出願または特許であるが、国際出願日	て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの	発明の原理又は理
以後に公	なされたもの こうしゅうしゅう	「X」特に関連のある文献であって、当	貧該文献のみで発明
「L」後先確主 日若しく	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え	られるもの
文献 (坦	!田を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとって自	4該文献と他の 1 以 1明である組合せに
「〇」口頭によ	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	
「「」国际山族	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」向ーパテントファミリー文献	
国際調査を完了		国際調査報告の発送日	
	24.04.00	02.05.00	
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁第本官(焼悶のちょ時号)	. 4] 9843
日本国	特許庁(ISA/JP)	原田隆興即	. 1
野 東京都	便番号100-8915 千代田区霞が関三丁目4番3号	御紀本日 00 050-	± // 0 :
W	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	電話番号 03-3581-1101	四級 3495

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00735

C (続き).			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
	(ファミリー無し)		
x	JP6-345824, A, (トクヤマ株式会社) 20. 12月. 1994 (20. 12. 94) 特許請求の範囲、第3頁左欄45行目~右欄50行目、	1~6、8, 9, 11, 12, 14	
Y	特許請求の範囲、第3頁左欄45行目〜右欄50行目、 (ファミリー無し)	7, 10, 13, 15	
X Y	US, 4166165, A (Asahi Grass Company, Ltd.,) 28.8月.1979 (28.08.79) 特許請求の範囲、第5欄40行目〜第6欄2行目、第6欄60行目〜第7欄11行目、特許請求の範囲、第5欄40行目〜第6欄2行目、第6欄60行目〜第7欄11行目、&JP53-143686, A, 特許請求の範囲、第6頁左下欄11行目〜右下欄17行目、第7頁左下欄10行目〜右下欄6行目	1~4,6~14 5, 15	
•			
. ,	·		
		•	
-			
		*-	
im *** .			